003498875

WPI Acc No: 1982-46840E/ 198223

Polymerising fluorine contg. monomer - using polyperfluoroether carboxylic acid salt as surfactant

Patent Assignee: NIPPON OIL SEAL IND CO LTD (NIOD )

Number of Countries: 001 Number of Patents: 002

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

JP 57070112 A 19820430 JP 80147433 A 19801021 198223 B JP 86046003 B 19861011 198645

Priority Applications (No Type Date): JP 80147433 A 19801021

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 57070112 A 4

Abstract (Basic): JP 57070112 A

Process comprises radical polymerising fluorine contg. monomer using polyperfluoroether carboxylic acid salt as surfactant. The polyperfluoroether carboxylic acid salt is the alkali metal salt or ammonium salt. It is pref. of formula:

CnF2n+1-O(CnF2n)1-O)mCn-1F2n-1COOH (I)

(where n is 1-4 and m is 0-12). As the fluorine contg. monomer vinylidene fluoride, vinyl fluoride, tetrafluoroethylene, hexafluoropropane, trifluorochloroethylene etc. are cited. Emulsion polymerisation or suspension polymerisation is carried out in the presence of water soluble radical polymerisation initiator such as ammonium persulphate, K persulphate, H2O2 etc.

Polymerisation time can be reduced considerably. The polymer latex of fluorine contg. monomer obtd. has good stability and can be used effectively as such or in a thickened condition with thickener for uses such as paint, surface treating agent, release agent etc.

Derwent Class: A14; A82; E16; G02

## (19) 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出願公開

# ⑩公開特許公報(A)

昭57-70112

f)Int. Cl.<sup>3</sup>C 08 F 14/182/16

識別記号

庁内整理番号 7102-4 J 7102-4 J 砌公開 昭和57年(1982) 4月30日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 4 頁)

### 匈フツ素含有単量体の重合方法

20特

願 昭55-147433

22出

額 昭55(1980)10月21日

⑩発 明 者 達春美

日立市弁天町3丁目3番24号

⑪出 願 人 日本オイルシール工業株式会社

東京都港区芝大門1丁目12番15

号 個代 理 人 弁理士 吉田俊夫

明淵

#### 1 発明の名称

フツ緊含有単量体の複合方法

#### 2 符許請求の範囲

2.ボリバーフルオロエーテルカルボン酸塩がアルカリ金属塩である特許耐水の範囲ぶ1項記収のフン系含有単量体の単合方法。

3ポリバーフルオロエーテルカルポン酸塩がアンモニウム塩である特許請求の範囲第1項配戦のフン契含有単量体の重合方法。

#### 3 発明の詳細な説明

フツ素含有単質体を乳化重合法、けん潤重合法などによつてラジカル重合させる場合、一般に乳化剤としてのフルオロカーボン系界面活性剤の存在下で複合反応か行われる。 通常用いられるフル

オロカーボン系界向活性剤は、例えば下記のようなパーフルオロアルキル基を有するカルボン酸塩(符公州36-11985号公設診照)またはスルホン酸塩であり、塩の形としてはアルカリ金属塩またはアンモニウム塩が用いられる。

CF3 (CF2)HCOONA , CF3 (CF2)BCOONH4

$$C_9 F_{17} O$$
  $SO_3 N_a$  ,  $C_6 F_{11} O$   $SO_5^6 N_a$ 

速度の放少が著しい。また、生成する 東合体 ラテックス はそれ 自体 安定であるが、それを 強料 など に 用いるため に 増 粘削を 加えて 粘度 調節を 行 左 りと、 フロック の 形成が みられるよう に なるので、 その 安定性 も十分 であるとはいえない。

このようなポリパーフルオロエーテルカルボン 酸塩を労血估性剤に用いてラジカル裏合されるフ ツ糸含有単量体としては、例えばフツ化ピニリデ ン、フツ化ピニル、テトラフルオロエチレン、ヘ キサフルオロブロペン、トリフルオロクロルエチ レン、ペンタフルオロプロペン、トリフルオロメ そして、このような考え方に基き、主鎖に不飽和紹台を有せず、フルオロカーボン鎖の長さも長くかつ柔軟な協道を有するボリバーフルオロエーテルカルボン酸のアルカリ金属塩またはアンモ、ウム塩を選択し、これを界面活性剤に使用することにより、削記の如き本発明の課題が有効に解決できることをここに見出した。

使つて、本発明はフン系含有単版体の重合方法 に採り、フン系含有単版体の重合はポリパーフル オロエーテルカルボン 既塩を界面活性剤に用いた ラジカル重合反応によつて行われる。

アルキル金属塩またはアンモニウム塩の形で用いられるポリパーフルオロエーテルカルポン酸としては、一般式

CnF2n+1-O+CnF2n+1-OmCn-1F2n-1 COOH

で示されるものが用いられ、ここで n は 1 ~ 4 、

好ましくは 2 ~ 3 、また n は 0 ~ 1 2 、好ましく
は 5 ~ 8 程度のものが一般に用いられる。カルポン

変塩の形成は、重合反応系においても行をうことができ、反応系にポリバーフルオロエーテルカ

水谷注ランカル重合開始剤としては、過硫酸アンモニウム、過硫酸カリウム、過酸化水素など通常使用されているものが使用され、これらの水浴性過酸化物と亜硫酸塩その地の遠元剤とが組合されたレドックス重合触媒系として用いることもで

きる。これらの開始削は、水性媒体の選及に対し 約0001~約01%程度の割合で用いられる。

このような水俗性ラジカル 直合開始 削の存在下で行われる 連合反応は、約1~100 kg/cm²、好ましくは約10~60 kg/cm²の 愈合 圧力下で、約50~120℃、好ましくは約70~90℃の 重合 配母系では でで行われるが、一般にレドックス 重合 配母系では 低温 側で、また過酸 化物 型 楽では 高温 側で エーテルカルボン 酸塩 を搾 的 た 性 創 に 日の 重合 反応では、 重合 される フッ 素 合 不 の 重合 反応では、 重合 される フッ 素 る が、 を 発 明 の 重合 反応では、 重合 される フッ 素 る が、 で を の 重合 時間 は 約100~180分間 程度で 十分 面 出 合 時間 は 約100~180分間 程度で 十分 面 出 性 削 使 用 の 場合 よ り も 重合 所 要 時間 を 署 しく 別 稲 せ しめる ことかできる。

C6 F110- -- S03 Na

1.868を加える。これに、ラテックスの歯形分に対して 0.7%のアクリル酸ーアクリル酸メチル 共重合体を増粘剤として加えるとラテックスの粘 废は 4.2 cps (30℃)となり、また 0.2%のポ リアクリル酸を加えると 20 cps (30℃)とな るが、いずれもフロックの発生はみられなかつた。 比較例 1

容量18のオートクレープに、水530配、実施がで生以共重合体ラテンクスに加えられた雰囲活性削1878(4ミリモル)、クロロホルム8 配およびヘキサフルオロブロペン829を仕込み、80℃に昇温させた後、過硫酸アンモニウム269を加え、フツ化ビニリデン2649を分硫し、310分間直合させた。固形分級废365%の共 直合体ラテンクス8209が得られ、この結果 単合率は834%となる。

このようにして形成された共重合体 ラテックス に、 実 施例 と回係に同位の 界 由 活 性 剤 および ポリ ア ク リ ル 俄 を 加 え る と 、 フ ロ ッ ク が 若 し く 発 生 す 表面処理剤、離型剤などの用途に有効に使用する ことができる。

次に、実施例について本発明を説明する。 実施例

るのが認められた。

に、次式で示される界面活圧剤

比較例2

答性 1 8 の オートクレーブに、水 5 3 0 ml、次 式で示される界面活性剤 CF3 (CF2)B COONH。 2 0 9 ( 4 ミリモル )、クロロホルム B ml およひへキサフルオロブロベン B 1 9 を仕込み、 B 0 ℃に 昇竭させた後、過硫酸アンモニウム 2 6 9 を加え、フッ化ビニリデン 2 B 5 9 を分添し、 1 B 5 分間 塩合させた。固形分磁度 3 3 2 % の共重合体 ラテンクスが B 5 B 9 得られ、この結果 単合率は B 9 7 %と なる。

とのようにして形成された共 電合体ラテックス . は、クリーム状を呈している。

以上の実施例および各比較例の対比から、次のようなことかいえる。即ち、ボリパーフルオロエーテルカルボン酸塩を界面活性剤に用いることにより、電合速度の上昇による重合所要時間の短縮、 生成共電台体ラテンクスを増粘してもフロンクを 生じない程のラテンクスの安定性の確保などが図 られ、これに対して従来公知のパーフルオロスル ホン般塩またはパーフルオロカルボン酸塩糸の界間 16 性剤を用いた場合には、共重合体ラテックスの 増枯時にフロックが発生したり、あるいは生成 共 載台体ラテックス自体がクリーム状を呈するな ど、ラテックスの安定性の点において若しく欠け るものがある。

代继人

弁埋士 晋 田 俊 夫

手 続 補 正 書(自発)

昭和55年12月8日

将許庁長官 岛田 春 樹 殿

1事件の表示

昭和55年時前顯第147433号

2 発明の名称

フッ熟含有単量体の重合方法

3個正をする者

事件との関係 特許出顧人

名 你 (438) 日本オイルシール工業株式会社

4.代埋人

住所 東京和港区芝公園 1の2の10 ロジマン芝公園 607 号 氏名 (6600) 弁理士 吉 田 俊 夫 電話 (03)433-6347 番

5. 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の機

6.神正の内容

(1) 粛 2 頁下勇 4 行の「となはなら

たらず」に訂正する。

(2)第4頁第15行の式を次のように発生する。

.

CnF2n+1-0+CnF2n-0-)mCn-1F2n-2COOH